

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Engedélyezett

- Betamethasone
- Dihydrostreptomycin
- Benzylpenicillin procaine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Penbet 250.000ui/ml + 250mg/ml+ 0,5 mg/ml suspensão injectável para bovinos, suínos, cães e gatos

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

sertés

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

250.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

250000.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Meat and offal. 74 day

- Milk. 6 day
12 ordenhas

•

sertés

- Meat and offal. 44 day

•

macska

- Meat and offal. 0 day

•

kutya

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QJ01RV01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Portugal

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Fatro S.p.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

31/03/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Directorate General For Food And Veterinary

Engedély száma:

303/01/10NFVPT

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/12/2018

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.